Microwave process for preparing carboxymethyl chitosan

Patent number:

CN1363612

Publication date:

2002-08-14

Inventor:

XU YUNLONG (CN); XU NANMIAO (CN); CHU

WENYING (CN)

Applicant:

XU YUNLONG (CN)

Classification:

- international:

C08B37/08; C08B37/00; (IPC1-7): C08B37/08

- european:

Application number: CN20020110793 20020207 Priority number(s): CN20020110793 20020207

Report a data error here

Abstract of CN1363612

A microwave process for preparing carboxymethyl chitosan includes such steps as wet expansion of chitosan, alkalization, carboxylating reaction by radiating it with microwave (300 MHz-6.4 GHz and 100W-10KW) for 2-60 min, separation and purification. Its advantages are short reaction time and low cost.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl7

COSB 37/08

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 02110793.9

[43]公开日 2002年8月14日

[11]公开号 CN 1363612A

[22]申请日 2002.2.7 [21]申请号 02110793.9

[71]申请人 徐云龙

地址 200237 上海市梅陇路 300 号化工三村 318 号 303 室

[72]发明人 徐云龙 徐南苗 储文英 汪传木 雷晓明 刘惠兴

[74]专利代理机构 中原信达知识产权代理有限责任公司 代理人 文 琦

权利要求书2页 说明书4页 附图页数0页

[54] 表明名称 羧甲基壳聚糖的橡波制备方法

[57] 衡要

本发明公开了一种新的制备羧甲基壳聚糖的方法,它包括以壳聚糖为原料,先将壳聚糖进行溶胀碱化,再对所得浆料进行橡胶辐射,发生羧化反应,橡胶反应器的额定频率为300MHz~6.4GHz,橡胶的输出功率为100W~10kW,反应时间为2min~60min后得到租品,最后分离提纯获得成品羧甲基壳聚糖。采用本发明的方法、制备羧甲基壳聚糖时,具有反应时间短,成本低廉,操作简便,适合于工业化生产等特点。

权 利 要 求 书

- 1、 一种幾甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,该方法包括 如下步骤:
- (1) 制备浆料,包括向壳聚糖中加入碱溶液和有机溶剂,有机溶剂 体积为壳聚糖重量的 5~20 倍,碱溶液体积为壳聚糖重量的 1~ 20 倍,碱溶液浓度为 10%~65%,在-20℃~100℃下,溶胀 碱化 5min~300min,再加入重量为壳聚糖重量的 1~10 倍的 氯乙酸或乙醛酸,制得浆料。
- (2) 羧化反应,包括对步骤(1) 所得浆料进行微波辐射,发生羧化反应,微波反应器的额定频率为 300MHz~6.4GHz,微波的输出功率为 100w~10kw,反应时间为 2min~60min 后得到粗品。
- (3) 提纯成品,包括对步骤(2) 得到的粗品用常规方法进行分离、 提纯,得到羧甲基取代度不大于1的羧甲基壳聚糖产物。
- 2、根据权利要求1所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,该方法是将羧甲基取代度不大于1的羧甲基壳聚糖产物,再按步骤(1)~(3)的步骤进行1~3次反应,得到羧甲基取代度为1~3的高取代度羧甲基壳聚糖产物。
- 3、 如权利要求1或2所述的幾甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于:步骤(1)中的碱溶液为氢氧化钠溶液或氢氧化钾溶液,有机溶剂为甲醇、乙醇、异丙醇、正丁醇中的一种或几种。

ì

- 4、 如权利要求3所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,步骤(3)中的氢氧化钠溶液或氢氧化钾溶液的浓度为20%~65%。
- 5、 如权利要求 1 或 2 所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于: 微波频率 2000MHz~5000MHz, 微波功率为 500w~ 2kw。
- 6、 如权利要求 1 或 2 所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,步骤(3)包括如下步骤:先除去粗品中的有机溶剂,然后加水搅拌,使其稀释溶解,接着用酸性溶液调节 pH 值为6.5~7.5,得到初品羧甲基壳聚糖溶液,再用有机洗涤液进行沉析、过滤并干燥成品。
- 7、 如权利要求 6 所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,酸性溶液为盐酸、醋酸或柠檬酸,有机洗涤液为甲醇、乙醇、异丙醇或丙酮。
- 8、 如权利要求7所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,盐酸的浓度为1%~36%,醋酸的浓度为1%~99%,柠檬酸的浓度为1%~99%。
- 9、 如权利要求 6 所述的羧甲基壳聚糖的微波制备方法,其特征在于,有机洗涤液的体积是初品溶液体积的 0.5~10 倍。

说明书

羧甲基壳聚糖的微波制备方法

技术领域

本发明涉及一种改进羧化反应条件来制备羧甲基壳聚糖的方法。
背景技术

接甲基壳聚糖,是以氯乙酸或乙醛酸为改性剂,在碱性条件下,对壳聚糖进行化学改性得到的,具有良好的水溶性。由于羧甲基壳聚糖特殊的物化性质、化学性能和生理活性,因此广泛地运用于农业、食品、化工、医药等领域,具有其它衍生物无法替代的优异性能。

羧化反应过程是制备羧甲基壳聚糖工艺中的一个关键步骤,现行制备工艺如《羧甲基壳聚糖合成条件研究》(林友文等,化学世界,2000,41(8).-415-417,425)所述,将碱化壳聚糖用氯乙酸在 65℃的条件下,反应 8 小时,使壳聚糖引入羧甲基,制备出水溶性羧甲基壳聚糖。另如中国专利 CN 1106999 所述,将壳聚糖充分溶胀,在常温下进行 24 小时的碱化,再加入氯乙酸反应,制得羧甲基壳聚糖。这些制备方法生产周期长,成本高。

发明内容

本发明需要解决的技术问题是公开一种新的制备羧甲基壳聚糖的 方法,它包括以壳聚糖为原料,先将壳聚糖进行溶胀碱化,然后用 微波进行辐射羧化,获得羧甲基壳聚糖,以克服现有技术中存在的

ı

反应时间长、成本高的缺陷。

为实现上述目的,本发明包括如下步骤:

- (1) 制备浆料,包括向壳聚糖中加入碱溶液和有机溶剂,有机溶剂 体积为壳聚糖重量的5~20倍,碱溶液体积为壳聚糖重量的1~ 20倍,在-20℃~100℃下,溶胀碱化5min~300min,再加入 重量为壳聚糖重量的1~10倍的氯乙酸或乙醛酸,制得浆料。 碱溶液为10%~65%的氢氧化钠溶液或氢氧化钾溶液,有机 溶剂可以为甲醇、乙醇、异丙醇、正丁醇中的一种或几种。优 选的碱溶液浓度为20%~65%。
- (2) 羧化反应,包括对步骤(1)得到的浆料进行微波辐射,发生 羧化反应,微波反应器的额定频率为 300MHz~6.4GHz,输出 功率为 100w~2kw,反应时间为 2min~60min 后得到粗品。 优选的微波频率 2000MHz~5000MHz,优选的微波功率为 500w~2kw。
- (3) 提纯成品,包括对步骤(2)得到的粗品用常规方法进行分离 提纯,得到羧甲基壳聚糖产物。如先除去粗品中的有机溶剂, 然后加水搅拌,使其稀释溶解,接着用酸性溶液调节 pH 值为 6.5~7.5,制得初品羧甲基壳聚糖溶液,再用初品溶液体积的 0.5~10 倍量的有机洗涤液进行沉析、过滤并干燥成品。酸性 溶液为 1%~36%的盐酸、1%~99%的醋酸或 1%~99%的柠 檬酸,有机洗涤液为甲醇、乙醇、异丙醇或丙酮。

步骤(3)所得羧甲基壳聚糖产物通常为低取代度,即羧甲基取代度不大于 1,将低取代度羧甲基壳聚糖产物代替步骤(1)中的壳聚糖,再按步骤(1)~(3)进行 1~3次反应,可得到羧甲基取代度为 1~3的高取代度羧甲基壳聚糖产物。

由上述步骤可见,采用本发明的方法制备羧甲基壳聚糖时,具有反应时间短,操作简便,成本低廉,适合于工业化生产等特点。

具体实施方式

实施例1

称取 3g 壳聚糖,将 18g 氢氧化钠配制成 45%浓度的溶液,量取 45mL 乙醇溶液,依次将它们加入微波反应器中,30℃碱化 1h。 称取 27g 氯乙酸,在搅拌状态下缓慢加入到反应器中,反应 25min。用分液漏斗分离出上层的乙醇溶液。然后加入 100ml 蒸馏水溶解,并用稀盐酸调节 pH 值为 7.0 左右,滤出不溶物,滤液加入其 4 倍量的乙醇进行沉析,静置、过滤,再用 80%的乙醇溶液洗涤,析出物再经丙酮洗涤、抽滤、真空干燥得 5.805g 样品。经检测,样品的取代度为 0.98, 粘度为 30mPa.s, 得率为 95%。

实施例 2

称取 3g 壳聚糖,将 21g 氢氧化钠配制成 50%浓度的溶液,量取 45mL 异丙醇溶液,依次将它们加入微波反应器中,30℃碱化 1h。称取 24g 氯乙酸,在搅拌状态下缓慢加入到反应器中,反应 30min。用分液漏斗分离出上层的异丙醇溶液。然后加入 100ml 蒸馏水溶解,并用稀盐酸调节 pH 值为 7.0 左右,滤出不溶物,滤液加入其 4 倍量

的甲醇进行沉析, 静置、过滤, 再用 70%的甲醇溶液洗涤, 析出物 再经丙酮洗涤、抽滤、真空干燥得 5.379g 样品。经检测, 样品的取代度为 0.92, 粘度为 28mPa.s, 得率为 90%。

实施例3

称取实施例 2 中的样品 3g,将 21g 氢氧化钠配制成 50%浓度的溶液,量取 45mL 异丙醇溶液,依次将它们加入微波反应器中,30℃碱化 1h。称取 24g 氯乙酸,在搅拌状态下缓慢加入到反应器中,反应 30min。用分液漏斗分离出上层的异丙醇溶液。然后加入 100ml 蒸馏水溶解,并用稀盐酸调节 pH 值为 7.0 左右,滤出不溶物,滤液加入其 4 倍量的甲醇进行沉析,静置、过滤,再用 70%的甲醇溶液洗涤,析出物再经丙酮洗涤、抽滤、真空干燥得 3.05g。经检测,样品的取代度为 1.45,粘度为 20mPa.s,得率为 61%。

4